BEST AVAILABLE COPY

1/5/2 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv. **Image available** 012861622 WPI Acc No: 2000-033455/ 200003 XRAM Acc No: C00-008371 Histone deacetylase inhibitor containing a benzamide derivative - is useful for the treatment of cancer Patent Assignee: MITSUI CHEM INC (MITA) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Applicat No Kind Date Week Patent No Kind Date 19991102 JP 98106742 19980416 200003 JP 11302173 A Priority Applications (No Type Date): JP 98106742 A 19980416 Patent Details: Patent No Kind Lan Pq Main IPC Filing Notes JP-11302173 A 26 A61K-031/44 Abstract (Basic): JP 11302173 A Histone deacetylase inhibitor containing a benzamide derivative of formula (I) or its salt, is new. A = pyridine ring or condensed pyridine ring optionally substituted by 1-4 W1; W1 = halogen, OH, amino, nitro, cyano, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, 1-4C aminoalkyl, 1-4C alkylamino, 1-4C acyl, 1-4C acylamino, 1-4C alkylthio, 1-4C perfluoroalkyl, 1-4C perfluoroalkyloxy, carboxyl or 1-4C alkoxycarbonyl; X = direct bond, (CH2)e, (CH2)gX1(CH2)e or (CH2)gX2(CH2)m; X1 = 0, S or NR4; X2 = C(=0), N(R5)C(=0) or C(=0)N(R5);e = 1-4; q, m = 0-4; R4 = H, optionally substituted 1-4C alkyl or C(=O)R6; R6 = optionally substituted 1-4C alkyl, 1-4C perfluoroalkyl, phenyl or pyridine; R5 = H or optionally substituted 1-4C alkyl; n = 1-4; Q = C(=0)N(R7), N(R7)C(=0), OC(=0)N(R7), N(R7)C(=0)O, N(R7)C(=0)N(R8), C(=S)N(R7), N(R7)C(=S), OC(=S)N(R7), N(R7)C(=S)O OR N(R7)C(=S)N(R8); R7, R8 = H or optionally substituted 1-4C alkyl; R1, R2 = H, halogen, OH, amino, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, 1-4C aminoalkyl, 1-4C alkylamino, 1-4C acyl, 1-4C acylamino, 1-4C alkylthio, 1-4C perfluoroalkyl, 1-4C perfluoroalkyloxy, carboxyl or 1-4C alkoxycarbonyl; and R3 = amino or OH. USE - The inhibitor is useful as an anticancer agent. ADVANTAGE - The inhibitor is effective for solid cancer and blood-forming organ tumour. Dwa.0/0 Title Terms: HISTONE; INHIBIT; CONTAIN; BENZAMIDE; DERIVATIVE; USEFUL; TREAT; CANCER Derwent Class: B03 International Patent Class (Main): A61K-031/44 International Patent Class (Additional): A61K-048/00 File Segment: CPI

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

たは免疫抑制剤として有用である。特に、制癌剤として

効果が高く、造血器腫瘍、固形癌に有効である。

特開平11-302173

(43)公開日 平成11年(1999)11月2日

(51) Int.Cl.*	識別記号		FI					
A61K 31/44	AED		A 6	1K 3	1/44		AED	
	ABA						ABA	
	ABC						ABC	
	ABF						ABF	
	ABN						ABN	
		審査請求	未請求	請求马	頁の数12	OL	(全 26 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	特願平10-106742		(71)	出顧人		5887 公学校主C	⇔ ⊁	
(22)出顧日	平成10年(1998) 4月16日						目2乗5長	
(22) 田殿日	平成10 年(1330) 4 万 10日		(72)	発明者			MARK 1/42	
			(1.5)	,,,,,,			東郷1144番娘	三井化学株式
					会社内		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
			(72)	発明者				
			(,,,,,,			東郷1144番峅	三井化学株式
			1		会社内		21024	
			(72)	発明者				
			()	,,,,,,,			東郷1144番地	三井化学株式
					会社内			
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒストン脱アセチル化酵素阻害剤

(修正有) (57)【要約】 【解決手段】下記一般式(1)で示されるヒストン脱ア セチル化酵素阻害作用を持つベンズアミド誘導体。

化合物の具体的一例を示すと、

になる。

【効果】 上記のヒストン脱アセチル化酵素阻害作用を 持つベンズアミド誘導体は、細胞の増殖に関わる疾患の 治療および/または改善剤、遺伝子治療の効果増強薬ま

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1)[化1]

「式中、Aは置換されていてもよいピリジン環または縮 合ピリジン環 (置換基として、ハロゲン原子、水酸基、 アミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1~4のアルキ ル基、炭素数1~4のアルコキシ基、炭素数1~4のア ミノアルキル基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭 素数1~4のアシル基、炭素数1~4のアシルアミノ 基、炭素数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパ ーフルオロアルキル基、炭素数1~4のパーフルオロア ルキルオキシ基、カルボキシル基、炭素数1~4のアル コキシカルポニル基からなる群より選ばれた基を1~4 個有する)を表す。Xは直接結合または式(2)[化 21 【化2】

(式中、R6は置換されていてもよい炭素数1~4のア

{式中、eは1~4の整数を表す。gおよびmはそれぞ れ独立して0~4の整数を表す。R4は水素原子、置換 されていてもよい炭素数1~4のアルキル基または式 (3) [化3] 【化3】

ルキル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキル基、フ ェニル基またはピリジン環を表す)で表されるアシル基 を表す。R5は水素原子または置換されていてもよい炭 素数1~4のアルキル基を表す)で示される構造のいず れかを表す。nは1~4の整数を表す。Qは式(4) [化4] (3)[4:4]

(式中、R7およびR8はそれぞれ独立して、水素原子) または置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基 を表す)で示される構造のいずれかを表す。R1および R2はそれぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、水 酸基、アミノ基、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1 ~4のアルコキシ基、炭素数1~4のアミノアルキル 基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭素数1~4の アシル基、炭素数1~4のアシルアミノ基、炭素数1~ 4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパーフルオロアル キル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキルオキシ 基、カルボキシル基または炭素数1~4のアルコキシカ

ルボニル基を表す。R3は、アミノ基または水酸基を表 す。〕で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学 的に許容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル 化酵素阻害剂。

【請求項2】 式(5)[化5] 【化5】

で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素 関等割

【請求項3】 式(6)[化6] 【化6】

で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素

【請求項4】 式(7)[化7] 【化7】

で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素 関害剤.

【請求項5】 請求項1~4のいずれか一項に記載の阻 曺剤を少なくとも1つ有効成分として含有する制癌剤。 【請求項6】 請求項1~4のいずれか一項に記載の阻 唇剤を少なくとも1つ有効成分として含有する皮膚病の 治療およびメリセには対き剤。

西塚およい/ または改善的。 【請求項7】 請求項1~4のいずれか一項に記載の阻 審剤を少なくとも1つ有効成分として含有する感染症の

治療および/または改善剤。 【請求項8】 請求項1~4のいずれか一項に記載の阻 害剤を少なくとも1つ有効成分として含有するアレルギ 一性産事の治療および/または改善剤。

【請求項9】 請求項1~4のいずれか一項に記載の阻 吉利を少なくとも1つ有効成分として含有する自己免疫 性疾患の治療および/または改善剤。

【請求項10】 請求項1~4のいずれか一項に記載の 阻害剤を少なくとも1つ有効成分として含有する遺伝子 治療効果増強剤。

【請求項111】 請求項1~4のいずれか一項に記載の 阻害剤を少なくとも1つ有効成分として含有する血管性 疾患の治療および/または改善剤。

【請求項12】 請求項1~4のいずれか一項に記載の 阻害剤を少なくとも1つ有効成分として含有する医薬 品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はヒストン脱アセチル 化酵素阻害作用を持つベンズアミド誘導体に関する。さ らに詳しくは、ヒストン脱アセチル化酵素阻害作用に基 づく、制癌剤およびその他の医薬品への利用に関する。 【0002】

【従来技術】細胞の核内でDNAはヒストンと複合体を 形成し、高次に折り畳まれたクロマチン構造をとり不活 性な状態に保たれている (Knezeticら、Cel 1、45:95-104、1986など)。核内で遺伝 子の転写が行われるためには、その構造をほどけた状態 に導き、様々な転写因子がDNAと接触できるようにす ることが必要である(Felsenfeldら、Cel 1、86:13-19、1996)。古くよりヒストン のアセチル化と転写の活性化の関係は報告されていた が、転写活性化に繋がる構造変化を引き起こす作用の1 つが、ヒストンのアセチル化であることが明らかになっ た(Hongh, J. Biol. Chem. 、268: 305-314、1993など)。また、そのアセチル 化をコントロールしているのがヒストンアセチル化酵素 (histone acetyltransferas e)とヒストン脱アセチル化酵素(histone d eacetylase: HDA) であり、近年その重要 性が認識されている (A. Csordas、Bioch em. J. 265:23、1990など)。古くから 細胞周期の停止や分化の誘導が確認されていた酪酸ナト リウムは代表的なHDA阻害剤であり(L.S.Cou sensb, J. Biol. Chem., 254:17 16、1979など)、臨床的な利用も試みられた(N ovogrodsky5, Cancer, 51:9-1 4、1983およびMillerら、Eur. J. Ca ncer Clin. Oncl. , 23:1283-1 287、1987)。しかし、基本的な阻害活性が低く 生体内での持続性も短いため、効果を示すには高い投与 量が必要であった。そこで、酪酸のプロドラッグで持続 性の向上がはかられている(Zi-Xingら、Can cer Res. <u>54</u>: 3494-3499, 199 4およびKasukabeら、British J. C ancer、75(6):850-854、1997な

【0003】また、天然物のトリコスタチンA(TS A)が細胞別期の停止(吉田6、Exp. Cell R es. <u>177</u>:122-131、1988)、増発停止、分化の誘導(吉田6、Cancer Res. <u>4</u> 7:3688-3691、1987)、細胞形態変化、 アボートーシスの誘導を導くことが見いだされた。その メカニズムとしてTSAがin vitroでの高活性 なHDA阻管剤であることが確認された(吉田6、J. Biol. Chem. <u>265</u>:17174、199 0)。

【0004】また、その他のHDA阻害剤の研究が続け

られ、トラポキシン (Itazakiら、J. Anti biot. < 43(12):1524-1534、19 90など)、フェニル酪酸(Carducciら、Cl in. Cancer Res. , 2(2):379, 1 996など)などにも阻害作用が見いだされている。そ れらのHDA阻害剤は、細胞周期の停止や分化誘導作用 を持つことから、第一に制癌剤への応用が期待されてい る。また、HDA間害剤は、その他に様々な薬剤への応 用が期待されている。

【0005】すなわち細胞の増殖に関わる疾患の治療・ 改善薬として、例えば自己免疫疾患、皮膚病、感染症 (Darkin-Rattrays, Proc. Nat I. Acad. Sci. USA, 93:13143-1 3147、1996) などの治療・改善薬、さらには遺 伝子治療におけるベクター導入の効率化(Dionら、 Virology, 231:201-209, 199 7) 邁入遺伝子の発現亢進(Chenら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94: 5798 -5803.1997)など様々な応用が試みられてい る。しかし、これまでの阻害剤は安定性、毒性、薬物動 態や活性強度など考慮すると医薬品として十分に満足で きるレベルには達したものはない。そこでそれらの問題 点を解決した薬剤の開発が強く望まれている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】 本発明の課題は、これ までのHDA阻害剤の問題点を改善した、細胞の増殖に 関わる疾患の治療および/または改善剤や遺伝子治療の 効果増強薬などの医薬品として有用な化合物を提供する ことにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記課題を解 決すべく鋭意検討した結果、既に分化誘導作用を有する ことを報告しているベンズアミド誘導体(特願平09-260277)が、強いHDA阻害作用を持つことを確 図し、本発明を完成させた。

【0008】すなわち本発明は、[1] 式(1)[化

[0009]

(化8)

「式中、Aは置換されていてもよいピリジン環または縮 合ピリジン環(置換基として、ハロゲン原子、水酸基、 アミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~4のアルキ ル基、炭素数1~4のアルコキシ基、炭素数1~4のア ミノアルキル基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭 素数1~4のアシル基、炭素数1~4のアシルアミノ 基、炭素数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパ ーフルオロアルキル基、炭素数1~4のパーフルオロア ルキルオキシ基、カルボキシル基、炭素数1~4のアル コキシカルボニル基からなる群より選ばれた基を1~4 個有する)を表す。Xは直接結合または式(2)[化 91

[0010]

【化9】

{式中、eは1~4の整数を表す。gおよびmはそれぞ れ独立して0~4の整数を表す。R4は水素原子、置換 されていてもよい炭素数1~4のアルキル基または式 (3)[化10]

[0011]

【化10】

(式中、R6は置換されていてもよい炭素数1~4のア ルキル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキル基、フ ェニル基またはピリジン環を表す)で表されるアシル基

(3)

Copied from 10522823 on 02/25/2008

を表す。R5は水素原子または置換されていてもよい炭 素数1~4のアルキル基を表すとで示される構造のいず れかを表す。nは1~4の整数を表す。 【0012】Qは式(4)[化11] 【0013】 【化11】

(式中、R7およびR8はそれぞれ独立して、水素原子 または置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基 を表す)で示される構造のいずれかを表す。

【0015】R3は、アミノ基または水酸基を表す。〕 で示されるベンズアミト誘導体またはその薬理学的に許 容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素 阻害剤であり、また、[2] 式(5)[化12] 【0016】

【0016】 【化12】

で示されるペンズアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素阻害剤であり、また、[3] 式(6)[化13] 10017]

【化13】

で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とするとストンデアセチラーゼ阻害剤であり、また、 [4] 式 (7) [化14] [0018] 【化14]

で示されるベンズアミド誘導体またはその薬理学的に許 容される塩を有効成分とするヒストン脱アセチル化酵素 即審創であり、また、「5] 「1]~ [4]のいずれ かに記載のうち、少なくとも1つを有効成分として含有 する制務剤であり、また、「6] [1]~[4]のい ずれかに記載のうち、少なくとも1つを有効成分として 会有する皮膚病の治療および/または改善剤であり、ま た、[7] [1]~[4]のいずれかに記載のうち、 少なくとも 1 つを有効成分として含有する感染症の治療 および/または改善剤であり、また、[8] 「1]~ 「4] のいずれかに記載のうち、少なくとも1つを有効 成分として含有するアレルギー性疾患の治療および/ま たは改善剤であり、また、「9] [1]~[4]のい ずれかに記載のうち、少なくとも1つを有効成分として 含有する自己免疫性疾患の治療および/または改善剤で あり、また、[10] [1]~[4]のいずれかに記 載のうち、少なくとも1つを有効成分として含有する遺 伝子治療効果増強剤であり、また、[11] [1]~ 「4] のいずれかに記載のうち、少なくとも1つを有効 成分として含有する血管性疾患の治療および/または改 善剤であり、また、[12] [1]~[4]のいずれ かに記載のうち、少なくとも1つを有効成分として含有 する医薬品である。

[0019]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明でいう炭素数1~4とは、単位置換基あたりの炭 素数を実す。すなわち、例えばジアルキル置換の場合 は、炭素数2~8を意味する。

【0020】式(1)で示される化合物における総合ビ リジン環とは、キノリン、イソキノリン、ナフチリジ 、フロビリジン、チエノビリジン、ピロロビリジン、 オキサケロビリジン、イミケケロビリジン、チアゲロビ リジンなどの2環式給合ビリジン環などを挙げることが できる。ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭 業屋子、ヨウ素原子を挙げることができる。

【0021】炭素数1~4のアルキル基とは、例えばメ

チル基、エチル基、n-プロビル基、イソプロビル基、 n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、セ セナーブチル基などを挙げることができる。 炭素敷1~ 4のアルコキシ基とは、例えばメトキシ基、エトキシ 基、n-ブロボキシ基、イソプロボキシ基、アリルオキ シ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブト キシ基、tert-ブトキシ基などを挙げることができ る。 炭素敷1~4のアミノアルキル基とは、例えばアミ ノメチル基、1-アミノエチル基、2-アミノブロビル 基などを挙げることができる。

【0022】 炭素数1~4のアルキルアミノ基とは、例 えばN・メチルアミノ基、N・N・ジメチルアミノ基、 N・N・ジエチルアミノ基、N・メチル・N・エチルア ミノ基、N・N・ジイソプロビルアミノ基などを挙げる ことができる。 炭素数1~4のアシル基とは、例えばア セチル基、プロパノイル基、ブタノイル基を挙げること ができる。

(0023) 炭楽数1~4のアシルアミノ基とは、例えばアセチルアミノ基、プロバノイルアミノ基、ブタノイルアミノ基、ブタノイルアミノ基本ビを挙げることができる。

【0024】炭素数1~4のアルキルチオ基とは、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基などを挙げる ことができる。炭素数1~4のパーフルオロアルキル基 とは、例えばトリフルオロメチル基、ペンタフルオロエ チル基などを挙げることができる。

【0025】 検索数1~4のパーフルオロアルキルオキ シ基とは、例えばトリフルオロメトキシ基、ベンタフル オロエトキシ基などを挙げることができる。 炭素数1~ 4のアルコキシカルボニル基とは、例えばメトキシカル ボニル基、エトキシカルボニル基などを挙げることがで きる。

【0026】 置換されていてもよい談楽教1~4のアル キル基とは、例えばメチル基、エナル基、ロープロビル 基、インプロビル基、ロープチル基、インプロビル 基、インプロビル基、ロープチル基、グレスチルに置換 基として、ハロゲン原子、水糖玉、アミノ基、ニトロ 基、シアノ基、、フェニル基、ビリジン環からなる野よ り選ばれた基を1~4個相守るものを挙げることができ 常用される場態、異化水素能、頑敵、媚敵などの無模敵 使、育化・八分酸、ステルク酸、ステルク酸、スマル 酸、マレイン酸、クエン酸、安息各酸、トリフルオロの 酸、マレイン酸、クエン酸、安息各酸、トリフルオロ酸 成、アレーンスルホン酸、メタンスルホン酸などの 有機能との風を挙げることができる。

【0027】医薬品とは制筋剤の他、皮膚剤、感染症、 アレルギー性疾患、自己免疫性疾患、血管性疾患を治 治療および、または改質薬法には遺伝子治療効果増強剤 を表す。式(1)で表される化合物において不斉炭素を 有する場合は、異なった立体異性形態よたはラセミ形態 を含む立体異性形態の混合物が態で存在することがで きる。すなわち、本発明はこのように規定した種々の形態 態をも色含するが、これらも同様に有効成分化合物とし て即いることができる。

【0028】以下、本発明の式(1)で示される代表的 化合物を表-1[表1-表14]に例示する。なお、本 発明はこれらの例に限定されるものではない。 【0029】

【表1】

R-1	
1	NH,
2	N NHS
3	
4	## # # # # # # # # # # # # # # # # # #
5	

[0030]

【表2】

- 1 E# BB 9	mark
6	NH ₂
7	
8	NOT THE REPORT OF THE PARTY OF
9	The state of the s
10	

[0031]

【表3】

E-1	
11	With the second
12	
13	N I I III,
14	
15	H MH,

[0032]

【表4】

# -1	
16	N. N.
17	WHY.
18	
19	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
20	

[0033]

E-1	
21	
22	
23	
24	
25	

[0034]

【表6】

R	-1	
	26	MARK NO.
	27	NAME OF THE PARTY
	28	
	29	H H H
	30	

[0035]

【表7】

pe−ı	-C
*****	D NEW
31	
20004	REX
32	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
化会物谱等	Hax 0
33	
化自物操作	Max
34	
(t-9894	max OH
35	

【表8】

[0036]

t-1	
36	H OH
37	MARY OH,
38	O'CH ₃
39	
在会物物等	mark 0
40	H NH2 O-CH ₂

[0037]

V -1	9
41	
42	CH ₃
43	D-CH3
44	POH, H H
45	

[0038]

【表10】

原 走式
COLS.
製金式
成為式
H ₂ C W H W H ₂
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
H,C
自 直式

[0039]

【表11】

<u> </u>

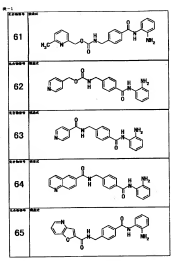
[0040]

【表12】

# −1	
56	H,A, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
57	***************************************
58	
59	NH.
60	H,C , WH,

[0041]

【表13】



[0042]

(表14]

本発明の式(1)で示される化合物またはその薬理学的 に許容される塩の製造は、特闘平09-260277に 記載の方法によって行うことができるが、例えば下記の ような方法により製造することができる。

(a) 式(8)[化15]

【0043】 【化15】

A-X-R9 (8)

[式中、AおよびXは前記と同義。R9は-C(=G)

OH (Gは、酸素原子または硫黄原子を表す)または-NH2を表す。] で示される化合物と式(9) 「化1

[0044] 【化16】

61

[式中、R1、R2およびnは前記と同義。R10はR 9が-C(=G)OH(Gは前記と同義)のときは-N H,を表し、R9が-NH2のときは-C(=G)OH (Gは前記と同義)を表す。R11はtert-ブトキ シカルボニル基などの通常のペプチド形成反応に用いら れる保護基で保護されたアミノ基またはベンジル基など の通常のペプチド形成反応に用いられる保護基で保護さ れた水酸基を表す。〕で示される化合物を縮合反応に付 すか

(b) 式(10) 「化17]

[0045] [4K17]

A-X-R12 (10)

(式中、AおよびXは前記と同義。R12は-OHまた は-NH。を表す。) で示される化合物と式(11)

[化18]

[0046]

【化18】

(式中、R1、R2、R11およびnは前記と同義。R 13は-OHまたは-NH₂を表す。)で示される化合 物を、N, N'-カルボニルジイミダゾール、N, N' ーチオカルボニルジイミダゾール、ホスゲンまたはチオ ホスゲンなどを用いて縮合反応に付して得られる式(1 2) [化19]

[0047]

【化19】

(式中、A、X、Q、n、R1、R2およびR11は前 記と同義。) で示される化合物の保護基を除去すること により本発明の化合物を得ることができる。

(c) 式(8)で示される化合物と式(13)[化2 01 [0048]

【化20】

(式中、R1、R10およびnは前記と同義。R14 は、メチル基、エチル基またはtert-ブチル基を表 す。) で示される化合物を縮合反応に付すか、

(d) 式(10)で示される化合物と式(14)[化

211

[0049] 【化21】

(式中、R1、R13、R14およびnは前記と同 義。)で示される化合物を、N,N'-カルボニルジイ ミダゾール、N、N'ーチオカルボニルジイミダゾー ル、ホスゲンまたはチオホスゲンなどを用いて縮合反応 に付して得られる式(15)[化22]

[0050]

【化22】

(式中、A、X、Q、n、R1およびR14は前記と同 義。)で示される化合物を加水分解して得られる式(1 6) 「化231

[0051]

【化23】

(式中、A、X、Q、nおよびR1は前記と同義。) で 示される化合物を式(17)[化24]

[0052]

[4:24]

(式中、R2およびR11は前記と同義。)で示される 化合物と縮合反応に付して得られる式(12)で示され る化合物の保護基を除去することによっても本発明の化 合物を得ることができる。

(e) 式(16)で示される化合物と式(18)[化25]

[0053]

【化25】

(式中、R2およびR3は前記と同義。)で示される化 合物を縮合反応に付すことによっても本発明の化合物を 得ることができる。

【0054】代表的な中間体の合成について述べる。式(8)で示される化合物は、式(19) [化26] 【0055】

【化26】

(式中、R1、R1のおよびnは前記と同義。)で示される妄思香酸誘導体に適当な保護基を導入した後、式(17)で示される化合物と縮合反応に付し、さらに脱保護を行うことにより得ることができる。

【0056】式(11)で示される化合物は、式(2 0)「化27]

[0057]

【化27】

(式中、R1、R13およびnは前記と同義、)で示さ れる安急帝酸辨導体に適当な保護基を薄入した後、式 (17)で示される化合物と縮合反応に付し、さらに脱 保護を行うことにより得ることができる。式(17)で 示される化合物は、式(18)で示される化合物に保護 基を導入することにより得ることができる。 【0058】次に反応について述べる。 (a) の縮合反応は、通常のペプチドにおけるアミド結合形成反応、例えば活性エステルまたは混合酸無水物または酸塩化物の方法によって実施することができる。例えば、カルボン酸成分[式(8)においてR9が一C

【0059】また、カルボン酸成分 [式(8)において R9が一C(=G)OH(Gは前記と同義)で示される 化合物または式(9)において取10が一C(=G)O H(Gは前記と同義)で示される化合物]を塩化オキザ リル、塩化サイエル、オキン塩化リンなどと反応される 飯塩化物に変換した後、アミン成分 [式(14)におい てR9が一NH2で示される化合物または式(9)においてR10が一NH2で示される化合物」と縮合させる ことによって行うことができる

【0060】また、カルボン酸成分【式(8) において R9かC(「G) OH(Gは前記と開業) 不売される 化合物または式(9) においてR10が-C(-G) O H(Gは前記と開業) で示される化合物】をクロシばら がさせることによって混合酸無水物を得た後、アミン成 が【式(8) においてR9が-NH₂で示される化合物 または式(9) においてR9が-NH₂で示される化合物 または式(9) においてR7が、NH₂で示される化合物 (20061】もかにおいてアランであるが、NH₂でであるが、NH₂でであるが、NH₂でであるが、NH₂でであるが、NH₂でであるが、NH₂でからも、 自物(20061】またいまか、当然的各反が成と、ジンクロへ

【0061】さらにまた、当該輸合反応は、ジシクロへ キシルカルボジイミド、N、N' - カルボニルジイミダ ゾール、ジフェニルリン酸アジド、ジエチルリン酸シア ニド、2-クロロー1、3-ジメチルイミダゾロニウム クロライドなどのペプチド縮合試薬を単独で用いて行う こともできる。

【0062】反応は、通常ー20~+50℃での、5~ 48時間行う。用いられる溶媒としては例えば、ベンゼ ン、トルエンなどの汚香族炭化米素類、テトラトドロフ ラン、ジオキサン、ジエチルエーテルなどのエーテル 水素類、N、Nージメチルホルムアドドの他、メタノー ル、エタノールなどのアルコール類またはこれらの混合 物が挙げられる。必要により有機起蓋例えば、トリエチ ルアミンまたはピリジンなどを加えて反応る

【0063】(b)の縮合反応は、式(10)または式

(11)で示される化合物のどちらか一方をホスゲン、トオホスゲン、N、N'ーカルボニルジイミグゲールをド、N、N'ーキオカルボニルジイミグゲールなどを用いて活性化した後、もう一方の化合物と反応させることによって行うことができる。反応は、通常 20 ートラのでの、5~4 8時間反応行う。用いられる溶擬としては例えば、ペンゼン、トルエンなどの方面接及化水業期、トラトとドロラン、ジオキサン、ジエチルエーデルなどのエーデル構造、塩化メチレン、クロロホルムなどのハウゲン化炭化水業類、N、N・メメチルボルスアミド、またはこれらの混合物が挙げられる。必要により有機塩基例えば、トリエチルアミンまたはピリジンなどを加えて反応を行う。

【0064】(c)の縮合反応は、(a)の縮合反応と 同様の方法により行うことができる。

【0065】(d)の網合反応は、(b)の総合反応と 同様の方法により行うことができる。式(11)で示さ れる化合物の保護基の除去は、通常のペプチド形成反応 に用いられる条件で行われる。例えば、式(12)にお いてR11が、セェモ・プトキシカルボニル表で保護 されたアミノ基の場合は、塩酸またはトリフルオロ酢酸 などの酸で処理することにより脱保護反応を行うことが できる。

【0066】式(1)で示される化合物の塩は、式

(1) で示される化合物を製造する反応で得ることもできるが、薬学的に許容される酸と容易に塩を形成し得る。その酸としては、例えば塩酸、臭化水溶酸、破酸、燐酸などの無機酸や、酢酸、酒石酸、フマル酸、マートルエンスルルン酸、安息香酸、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルルン酸をどの有度酸を挙げることができる。これらの塩もまたフリー体の式(1)の化合物と同様に本発明の有効成分化合物として用いることができる。「00671式(1)で示される化合物は、反応混合物から通常の分離手段、例えば抽出法、再結晶法、カラムクロマトグラフィーなどの方法により単離精製することができる。

【0068】本発明のヒストン脱アセナル化酵素間害作用を持つベンズアミド誘導体は、細胞の増殖に関わる疾 患の治療なよび/または改塑剤、遺伝子治療の効果増強 薬または免疫即削別として有用である。ここで細胞の増 剤に関わる疾患とは、悪性腫瘍、自己免疫性疾患、皮膚 病、感染症、血管性疾患、アレルギー性疾患、消化管傷 管、ホルモン性疾患、糖尿病などが挙げられる。

【0069】 悪性腫瘍とは急性白血病、慢性白血病、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫、マクログロブリン血症など の治血器腫瘍の他、大腸洗、脳腫瘍、頭部筋、乳癌、 膀底、食道底、胃癌、肝癌、胆囊筋、胆管癌、膵癌、 鼻痛、腎細胞癌、剥腎皮質病、膀胱癌、前立腺癌、 季丸腫瘍、卵巣癌、子宮癌、熱毛癌、甲状腺癌、低 ルナノイト腺病、皮膚癌、熱生風色腫、骨肉腫、軟部組 織肉腫 神経芽細胞腫 ウィルムス腫瘍 網膜芽細胞腫 マチ・腎炎、糖尿病・金栓性エリデマト・デス、ヒト自己免疫性炎患とはリウマチ・腎炎、糖尿病、金栓性エリデマト・デス、ヒト自己免疫性リンパ球増殖性リンパ節症、免疫芽細胞性リンパ節症、シロン病、溃疡性大腸炎などが挙げられる。皮膚病とは乾せん、アクネ、湿疹、アトヒー性皮膚炎、容生性皮膚炎・などが挙げられる。感染症とは、様々な細囲、ウィルスあるいは寄生虫などの感染によって引き起こされる疾患を意味する。血管性疾患とは、動脈硬化症などが挙げられる。な疾患しれる。遺伝デも物の効果物とは、遺伝デクラー導入の効率化、毒入遺伝デものの現実物とは、遺伝デクラー導入の効率化、毒入遺伝デの発現亢進などが挙げられる。なお、本現明の対象疾患はこれらに限定されることはない。

【0070】本架明の有効成分化合物は、医薬品として 有用であり、これらは一般的な医療製剤の形態で用いられる、製剤は通常使用される充填剤、増量剤、結合剤、 保温剤、崩壊剤、界面活性剤、滑沢剤等の希取剤あむい は賦形剤を用いて関製される。この医薬製剤としては各 種の形態が治療目的に応じて製裁化でき、その代表的なも のとして錠剤、丸剤、散剤、透剤、懸剤剤、乳剤、類粒 剤、カプセル剤、注射剤(液剤、懸剤剤、乳剤、類粒 等が挙げられる。

【0071】錠剤の形態に成形するに際しては、担体と してこの分野で従来よりよく知られている各種のものを 広く使用することができる。その例としては、例えば乳 糖、ブドウ糖、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、 結晶セルロース、ケイ酸等の賦形剤、水、エタノール、 プロピルアルコール、単シロップ、ブドウ糖液、デンプ ン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセルロース、セ ラック、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の 結合剤、乾燥デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテ ン末、カルメロースカルシウム、デンプン、乳糖等の崩 壊剤、白糖、カカオバター、水素添加油等の崩壊抑制 剤、第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウム 等の吸収促進剤、グリセリン、デンプン等の保湿剤、デ ンプン、乳糖、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケ イ酸等の吸着剤、タルク、ステアリン酸塩、ボリエチレ ングリコール等の滑沢剤等を使用することができる。さ らに錠剤については、必要に応じ通常の剤皮を施した錠 剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶性被包錠、フ ィルムコーティング錠あるいは二層錠、多層錠とするこ とができる。

【0072】 東州の形曜に成形するに際しては、租体と て従来この分野で公知のものを広く使用できる。その 例としては、例えば結晶セルロース、乳頭、デンアン、 硬化植物油、カオリン、タルク等の獣が利、アラビアゴ ム末、トラガント末、ゼラナやの結合利、カルメロー スカルシウム、カンテン等の削壊刑等が挙げられる。

【0073】カプセル剤は、常法に従い通常有効成分化

合物を上記で例示した名標の担係と混合して、喫質 4ラ チンカアセル、軟質 カア・ル・等に充填して 調製される。 【0074】注射剤として調製する場合、液剤、乳剤お よび懸剤剤は殺菌され、かつ血液と等現であることが好 ましく、これらの形態に成形するに際しては、希釈剤と してこの分野において債用されているもの、例えば水、 エタノール、マクロゴール、プロビレングリコール、エ トキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソ ステアリルアルコール、ポリオキシエチレンソルビタン 能影像エステル類等を使用することができる。この場合 等残性の溶液を調製するのに必要を量の食鬼、アドウ糖 あるいはグリセリンを医薬製剤中に含有させてもよく、 また通常の溶解補助剤、緩筋剤、無痛化剤等を添加して もよい。

【0075】坐剤の形態に成形するに際しては、担体と して従来公知のものを広く使用することができる。その 例としては、例えば半合成グリセライド、カカオ脂、高 級アルコール、高級アルコールのエステル類、ボリエチ レングリコール等を挙げることができる。

【0076】さらに必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を医薬製剤中に含有させることもできる。

【0077】 本発明のこれらの医薬製剤中に含有される べき有効成分化合物の量は、特に限定されずに広範囲か ら適宜温研えれるが、通常製剤組成物中に約1・70重 量% 料ましくは約5~50重量%とするのがよい、 【0078】本発明のこれら医薬製剤の投与方法は特に 制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別、疾患の 程度およびその他の条件に応じた方法で投与される。 及ば軽剤、丸が、液剤、原剤、顕物およびカ アセル剤の場合には、経口投与され、注射剤の場合は、 単独でまたはブドウ糖、アミノ酸等の通常の補液と混合 して静鮮的投きれ、たら、を変に応じて単なで筋肉 内、皮下もしくは腹腔内投与され。。生剤の場合は直腸

【0079】本発明のこれら医薬製剤の投与量は、用法、患者の年齢、性別、疾患の程度およびその他の条件により適宜選択されるが、通常有効成分化合物の量としては、体重しkg当り、一日約0.001~100mg程度とするのがよい。また投与単位形態の製剤中には有効成分化合物が約0.001~1,000mgの範囲で含有されることが切ましい。

【0080】本発明の式(1)で表される化合物および その塩は、蒸理学的に効果を示す投与量において毒性を 示さない。

【0081】 【実施例】以下に本発明を実施例で詳細に説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 試験例1(ヒストン脱アセチル化酵業阻害作用) (1) [**日] アセチルヒストンの調製

内投与される。 1 【0079】本発明のこれら医薬製剤の投与量は、用 4

K 562細胞(10⁸個)を[³H] n-酪酸ナトリウムで観覧し、吉田らの方法(J. Biol. Chem.、265:17174、1990)に従ってヒストンを抽出した。

(2)ヒストン脱アセチル化酵素の部分精製

K562細胞(2.5×10⁸個)より採取した核を吉田らの方法(J.Biol.Chem.,265:174、1990)により抽出し、その抽出液をMonoQ HR5/5(ファルマシア社)を用い、0-1MのNaClの濃度勾配によりヒストン酸アセチル化酵素の紹析板を行った。

(3) ヒストン脱アセチル化酵素阻害活性の測定

【0082】 【表15】

表-2 ヒストン脱アセチル化酵素阻害作用

詳細な説明の	活性値	
表-1 中の化合物番号	(IC ₅₀ : μM)	
1	2.01	
4	9.13	
5	4.20	
8	4.23	
9	7.01	
11	18.50	
1 2	6.89	
13	0.87	
14	3.22	
15	3.72	
16	2.88	
17	2.66	
18	2.43	
19	1.94	
20	5.11	
22	2.46	

【0083】 【表16】表-2 続き(1)				
詳細な説明の	活性値			
表-1 中の化合物番号	(IC ₅₀ : μM)			
23	3.30			
24	1.69			
25	4.53			
26	7.07			
27	8.77			
28	1.80			
29	4.85			
30	5.04			
31	10.43			
32	24.30			
33	3.01			
34	4.11			
36	6.89			

12.25

1.42

1.75

3.72

3.27 5.40

【0084】 【表17】表-2 続き(2)

38

39

40

41

42

43

44

詳細な説明の	活性値 (ΙC ₅₀ :μM)
表-1 中の化合物番号	
4 5	3.90
46	4.17
47	2.50
48	2.30
50	4.86
51	2.12
52	3.86
53	2.52
54	1.22
55	2.63
57	2.22
58	3.48
59	1.00
60	1.92
61	3.14
62	3.17

63	4.76
64	0.53
6 5	4.36
66	3.59
67	2.20
酪酸ナトリウム	190

【0085】参考例1

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド(表-1:化合物番号14)の合成 (1-1) 4-アミノメチル安息香酸21g(140

して得た。 H NMR(Z70Hz, DMSD-d6) δ ppm: 4.47(2H,d,J=5.8Hz), 7.39(2H,d,J=8.1Hz), 7.93(2H,d,J=8.1Hz), 10.08(1H, t,J=5.8Hz), 12.95(1H,br.s).

【0086】(1-2) の-フェニレンジアミン10 8g(1.0mol) のジオキサン (1000ml) 溶 然に1規定水酸化ナトリウム水溶液(500ml)を加え、米冷下ジセertープトキシジカーボネート218g(1.1mol)のジオキサン (500ml)溶液 加えた、窯点でら時間膜料像・一般放置した、溶媒を1/2容にまで濃縮した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を触れ度塩水で洗浄後、乾燥、溶媒を留去して得た残をシリカゲルラシムのマナグラフィー(クロコホルム)で精製し、得られた固体をエチルエーテルで洗浄することによりNーセertーブトキシカルボニルーのフェニレンジアミン68、4g(収率32%)を白色固体として得た。

1H NNR(Z70MHz, CDC13) & ppm: 1.51(9H,s), 3.75(2H,s), 6.26(1H,s), 6.77(1H,d,J=8.1Hz), 6.79(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.00(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.27(1H,d,J=8.1Hz), 7.27(1H,d,J

[0087] (1-3) 工程 (1-1) で得られた化合物30g (121mmol)のジクロロメタン (20 mml) 懸跡液と、水冷したがら(内温10-15℃) オキザリルクロライド21g (165mmol)を徐々に高下した。その際にときどき(およそ2ml) 所下する毎に0.1ml) DMFを加えた。全量滴下後、発泡が止まるまで規料し、その後40でで1時間規料した。溶整盤を出去した後、トルエンで透響のオキザリルクロライ

ドを共沸し、再度ジクロロメタン(100m1)に溶解 した。工程(1-2)で得られた化合物22g(110 mmo 1) のジクロロメタン (100ml) - ピリジン (200ml)溶液に、先に調製した酸クロライド溶液 を氷冷下 (内温7~9℃)滴下した。滴下終了後、室温 まで昇温させた後、一晩放置した。反応混合物に飽和重 曹水を加えた後、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で 洗浄後、乾燥、溶媒を留去した。得られた残渣にメタノ ールージイソプロピルエーテルを加え、析出した固体を **沪取、乾燥することにより、Ν-[2-(N-tert** -ブトキシカルボニル)アミノフェニル]-4-(N-トリフルオロアセチルアミノメチル) ベンズアミド28 g (収率58%)を淡黄色固体として得た。

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.44(9H,s), 4.48(2H, d, J=5.9Hz), 7.12-7.23(2H, m), 7.44(2H, d, J=8.1Hz), 7.54(2H, d, J=8.1Hz), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 8.68(1H, b r.s), 9.83(1H.s), 10.10(1H,br.t,J=5.9Hz).

【0088】(1-4) 工程(1-3)の化合物13 g (30mmol)のメタノール (120ml) -水 (180ml) 懸濁液に炭酸カリウム4.7g(34m mol)を加え、70℃で4時間加熱撹拌した。クロロ ホルムで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、 溶媒を留去し、乾燥することにより、4-アミノメチル -N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニル)ア ミノフェニル] ベンズアミド10.3g(定量的)を淡 黄色アモルファス状固体として得た。

1H NMR (270MHz. DMSO-d6) δ ppm; 3.80(2H,s), 7.13-7.2 3(2H, m), 7,48-7,58(4H, m), 7,90(2H, d, J=8,1Hz), 8,69 (1H,br.s), 9.77(1H,br.s).

【0089】(1-5) 3-ピリジンメタノール38 4mg (3.5mmol)を5mlの乾燥THFに溶解 L、N、N' -カルボニルジイミダゾール523mg (3.2mmol)を室温で加えた。1時間撹拌した 後、工程(1-4)の化合物1.0g(2.9mmo の乾燥THF溶液6mlを加えた。室温で一夜放置 後、クロロホルム100mlを加え、水20mlで3回 洗浄した。ついで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、シリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=3 O:1)で精製し、N-[2-(N-tert-ブトキ シカルボニル) アミノフェニル] -4- 「N- (ピリジ ン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベン ズアミド1.2gをアモルファス状固体として得た(定 量的)。

1H NMR(270MHz, CDC13) & ppm: 1.51(9H,s), 4.45(2H,d, J=5.9Hz), 5.16(1H.s), 7.10-7.50(7H.m), 7.70(1H.d.J= 8. 1Hz), 7.80(1H,d,J=7.3Hz), 7.93(1H,d,J=8.1Hz), 8. 57(1H,d,J=4.4Hz), 8.63(1H,s), 9.17(1H,s).

【0090】(1-6) 工程(1-5)の化合物1. 2g(2.8mmol)をメタノール10mlに溶解し た、4規定塩酸-ジオキサン溶液20mlを加え、室温 で1.5時間撹拌した。希水酸化ナトリウム水溶液にあ けた後、クロロホルム60m1で3回抽出した。飽和食 塩水で2回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃 縮して0.88gの結晶を得た。ついでエタノール16 m 1 で再結晶を行い、N-(2-アミノフェニル)-4 - 「N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルア ミノメチル] ベンズアミド668mg (収率73%)を 得た。

mp. 159-160℃.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.28(2H,d,J=5.9Hz), 4.86(2H.s), 5.10(2H.s), 6.60(1H.t.J=7.3Hz), 6.78(1 H.d.J=7Hz), 6.97(1H.t.J=7Hz), 7.17(1H.d.J=8Hz), 7. 3-7.5(3H, m), 7.78(1H, d, J=8Hz), 7.93(2H, d, J=8Hz), 8.53(1H.d.J=3.7Hz), 8.59(1H.s), 9.61(1H.s). IR(KBr)cm-1: 3295, 1648, 1541, 1508, 1457, 1309, 1183, 74

[0091]

2.

【発明の効果】本発明のヒストン脱アセチル化酵素阻害 作用を持つベンズアミド誘導体は、細胞の増殖に関わる 疾患の治療および/または改善剤、遺伝子治療の効果増 強薬または免疫抑制剤として有用である。特に制癌剤と して効果が高く、造血器腫瘍、固形癌に有効である。

フロントページの続き

FΙ (51) Int. Cl. 6 識別記号 A 6 1 K 31/44 ADA A 6 1 K 31/44 ADA ADU ADU A D 7. ADZ AGZ AGZ 48/00

// A 6 1 K 48/00

(72)発明者 中西 理

千葉県茂原市東郷1900番地の1 三井製薬

工業株式会社内

(72)発明者 齋藤 明子

千葉県茂原市東郷1900番地の1 三井製薬

工業株式会社内

(72)発明者 山下 俊

千葉県茂原市東郷1900番地の1 三井製薬

工業株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☑ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
$ ot\!$
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
\square Lines or marks on original document
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
□ OTHER•

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.